



Л.С. Молочников

ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ В ДОРОЖНОМ МАТЕРИАЛОВЕДЕНИИ

Екатеринбург
2016

МИНОБРНАУКИ РОССИИ

ФГБОУ ВПО «УРАЛЬСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ЛЕСОТЕХНИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

Кафедра химии

Л.С. Молочников

ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ В ДОРОЖНОМ МАТЕРИАЛОВЕДЕНИИ

Учебно-методическое пособие
для обучающихся по направлению 08.03.01 «Строительство»
всех форм обучения

Екатеринбург
2016

Печатается по рекомендации методической комиссии ИХПРСи ПЭ.
Протокол № 2 от 15 октября 2015 г.

Рецензент – Н.А. Гриневич доцент кафедры ТиДС.

Редактор Р.В. Сайгина

Оператор компьютерной верстки Т.В. Упова

Подписано в печать 16.02.16		Поз. 74
Плоская печать	Формат 60×84 1/16	Тираж 10 экз.
Заказ №	Печ. л. 1,63	Цена руб. коп.

Редакционно-издательский отдел УГЛТУ
Отдел оперативной полиграфии УГЛТУ

ОГЛАВЛЕНИЕ

Введение	3
1. Лабораторная работа № 1. Испытание строительного гипса	4
1.1. Определение нормальной густоты гипсового теста	4
1.2. Определение предела прочности при сжатии гипсового камня	6
1.3. Определение сроков схватывания гипсового теста	6
1.4. Определение содержания $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$ в гипсе	8
1.5. Определение тонкости помола гипса	8
1.6. Контрольные вопросы	9
1.7. Задачи	9
2. Лабораторная работа № 2. Влияние ускорителей на схватывание и твердение гипса строительного	10
3. Лабораторная работа № 3. Влияние замедлителей на схватывание и твердение гипса строительного	10
4. Лабораторная работа № 4. Влияние пластификатора на водопо- требность гипса строительного, его схватывание и твердение	11
5. Лабораторная работа № 5. Испытание каустического магнезита	12
5.1. Приготовление магнезиального цементного раствора	13
5.2. Получение ксилолита	13
5.3. Контрольные вопросы	14
5.4. Задачи	14
6. Лабораторная работа № 6. Испытание извести строительной воз- душной порошкообразной	14
6.1. Определение суммарного содержания активных CaO и MgO в случае кальциевой извести	15
6.2. Определение содержания mgO и суммарного содержания актив- ных CaO и MgO в случае магнезиальной и доломитовой извести	16
6.3. Определение времени гашения извести	18
6.4. Определение степени дисперсности порошкообразной извести	18
6.5. Контрольные вопросы	18
6.6. Задачи	19
7. Лабораторная работа № 7. Определение агрессивности воды по отношению к бетону, ее жесткости и кислотности	20
7.1. Определение кислотности воды	20
7.2. Определение общей щелочности воды и количества связанной углекислоты	21
7.3. Определение стабильности воды по отношению к бетону	22
7.4. Определение жесткости воды	22
7.5. Контрольные вопросы	24
7.6. Задачи	24
Библиографический список	25
Приложение	26

ВВЕДЕНИЕ

Важнейшие свойства вяжущих материалов определяют области их применения. Только глубокое и всестороннее знание этих свойств позволяет рационально и в техническом, и в экономическом отношении выбрать материал для конкретных условий использования.

Инженеры-дорожники должны:

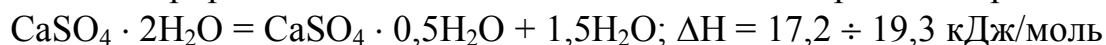
- знать химический состав и свойства дорожных строительных материалов (минералов, вяжущих веществ), требования, предъявляемые к ним ГОСТами или ТУ, правила приемки, транспортирования и хранения, технологию изготовления из них элементов конструкций;
- владеть методами и приборами контроля качества материалов и конструкций;
- иметь представление о водоподготовке и коррозионной активности природных вод по отношению к бетонам и металлическим конструкциям.

При изучении дисциплины студенты должны овладеть техникой испытания свойств вяжущих материалов, умением проводить химические расчеты, используемым в строительстве химическим языком.

ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА № 1

ИСПЫТАНИЕ СТРОИТЕЛЬНОГО ГИПСА (ГОСТ 125-79)

Строительный гипс – воздушный минеральный вяжущий материал, состоящий из полуводного сульфата кальция ($\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$), получается путем термической обработки при атмосферном давлении при температуре $110 - 180^\circ\text{C}$ природного гипсового камня. Химическая реакция процесса



Величина теплового эффекта зависит от условий прокаливания и полученной в результате α или β модификации полуводного гипса соответственно. Гипс строительный применяется для изготовления гипсовых и известково-гипсовых растворов при производстве штукатурных работ, в качестве добавки к извести при укреплении глинистых грунтов, а также для производства строительных деталей и изделий.

Для оценки качества строительного гипса определяют нормальную плотность гипсового теста, сроки схватывания, тонкость помола, предел прочности при изгибе и сжатии, а также содержание полуводного сульфата кальция.

1.1. Определение нормальной плотности гипсового теста (стандартной консистенции по ГОСТ 23789-79).

Определение нормальной плотности гипсового теста сводится к установлению количества воды (в мл на 100 г гипса), необходимого для

придания гипсовому тесту определенной пластичности. Эти данные необходимы для обеспечения сопоставимости данных последующего определения предела прочности гипсового камня и сроков схватывания гипсового теста с численными значениями этих показателей, включенными в ГОСТ.

Определение нормальной густоты гипсового теста производится с помощью вискозиметра Суттарда (рис. 1), состоящего из медного или латунного цилиндра с внутренним диаметром 5 см и высотой 10 см и квадратной стеклянной подставки с нанесенными концентрическими окружностями. Расход гипса на одно измерение с помощью этого прибора составляет 300 г. С целью уменьшения расхода гипса мы в нашей лаборатории заменили металлический цилиндр на стеклянный меньшего диаметра. Стеклянная пластинка кладется строго горизонтально, цилиндр ставится в центр концентрических окружностей.

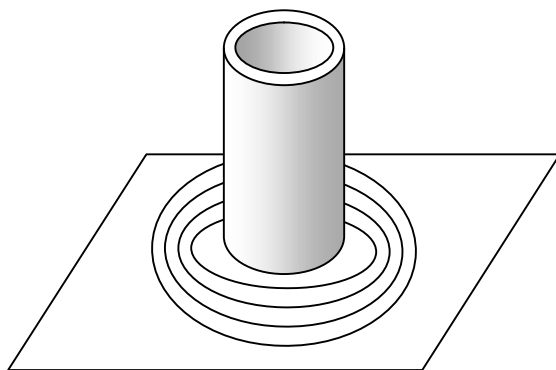


Рис. 1. Вискозиметр Суттарда

Ход определения. При определении густоты гипсового теста отвешивают 45 г гипса и, постепенно добавляя его в заранее отмеренное количество воды, быстро размешивают в течение 30 с до получения однородного теста. Затем выливают массу (затрачивая на это не более 15 с) в цилиндр, поставленный на стекло, и ножом срезают избыток теста над краями цилиндра. Вертикальным движением поднимают цилиндр. Тесто разливается на стекло в конусообразную лепешку, диаметр которой обуславливается консистенцией теста. Требуемой густотой обладает тесто, которое дает лепешку диаметром $50 \div 52$ мм. Густота гипсового теста характеризуется водогипсовым отношением (В/Г), которое выражается числом мл воды, приходящимся на 100 г гипса. Если тесто расплывается в лепешку меньшего диаметра, испытания повторяют, увеличивая В/Г отношение; если лепешка большего диаметра – объем воды затворения уменьшают.

Ориентировочное В/Г отношение для получения теста нормальной густоты – приблизительно 50 мл воды на 100 г гипса. Истинное В/Г отношение для конкретной партии строительного гипса определяется подбором. В лаборатории определение нормальной густоты мы осуществляем

путем проведения испытаний различными бригадами при варьируемом В/Г отношении.

Результаты измерений заносятся в сводную таблицу.

1.2. Определение предела прочности при сжатии гипсового камня

Отступая от ГОСТ 125-79, с целью уменьшения расхода вяжущего определение прочности гипсового камня будем проводить не на балочках размером 40×40×160 мм, а используя формочку для замораживания воды в холодильнике. При этом расход гипса сокращается с 1,2 кг до 30 г. Приготовленные в формочке образцы имеют размеры 15×20×22 мм и поверхность, подвергающуюся давлению, около 3 см².

Ход определения. На основании опыта 1.1 для 140 г гипса рассчитывают объем воды, необходимый для приготовления теста. Отмеренную мерным цилиндром или с помощью бюретки воду помещают в фарфоровую чашку, всыпают в нее 140 г гипса и тщательно перемешивают. *Обязательно записывают момент времени засыпания гипса в воду!* Штыкуя, замешанное тесто заливают в формочку, предварительно слегка смазанную машинным маслом. После наполнения форм поверхность образцов сглаживают. Оставшуюся часть теста немедленно используют для проведения опыта 3.

Через 1 ч от начала затворения гипса образцы из формочек вынимают и оставляют их на воздухе еще на 1 ч. Образцы испытывают на прочность через 2 ч после затворения теста. Предварительно проверяют параллельность граней образцов, прилегающих при испытании к плитам прессы и отсутствие на них выщербин (каверн).

Образцы, отвечающие указанным требованиям (не менее двух), испытывают на сжатие на ручном прессе. Формула пересчета показаний манометра в предел прочности при сжатии R:

$$R = \frac{26,4 P}{S} \quad \text{кгс/см}^2, \quad (1)$$

где 26,4 – пересчетный коэффициент, см²;

P – показание давления по шкале манометра, кгс/см²;

S – площадь грани испытываемого образца, см².

В качестве предела прочности принимают R_{ср} (среднее арифметическое значение R) и заносят его в сводную таблицу 1.

1.3. Определение сроков схватывания гипсового теста

Определение сроков схватывания гипсового теста производят с помощью прибора Вика, масса подвижной части которого вместе с иглой должна быть 300 г (рис. 2).

Перед испытанием следует проверить свободу опускания стержня прибора и его нулевое показание, приводя иглу в соприкосновение с

пластиной, на которой расположено кольцо. В случае отклонения от нуля шкалу прибора соответствующим образом передвигают. Кольцо и пластину слегка смазывают машинным маслом.

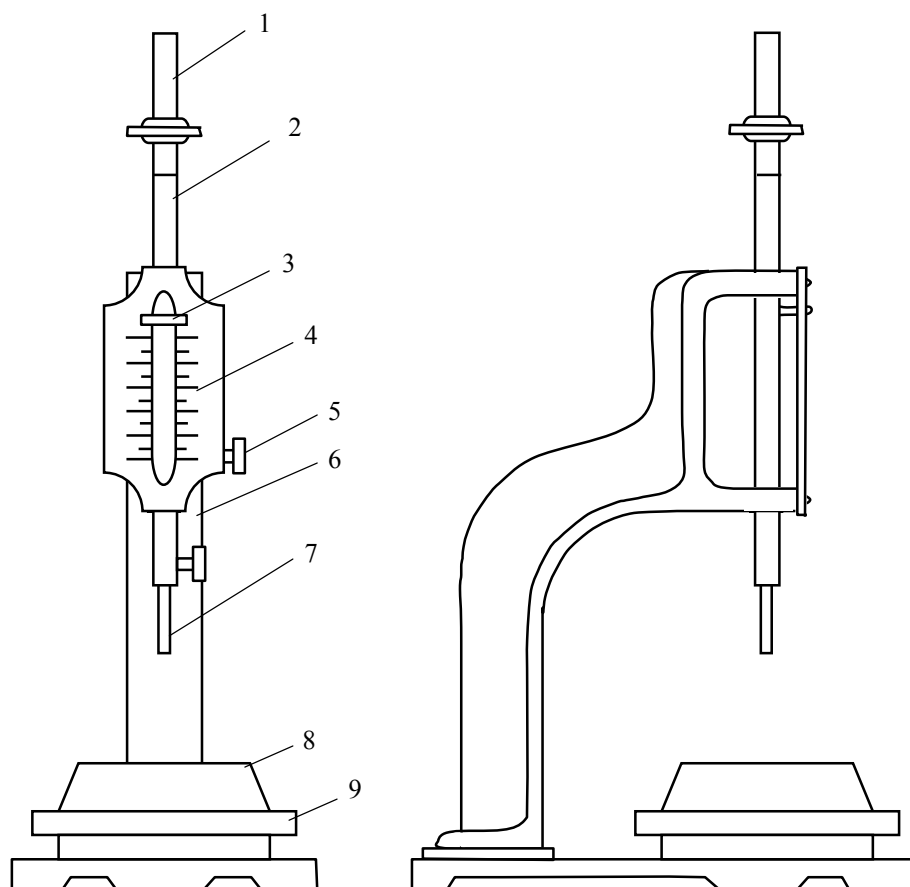


Рис. 2. Пластиметр Вика:

- 1 – пестик; 2 – стержень; 3 – указатель перемещения
 стержня; 4 – шкала; 5 – зажимной винт; 6 – станина;
 7 – игла; 8 – коническое кольцо; 9 – пластина

Ход определения. Избыток теста, приготовленного для опыта 2, помещают в кольцо прибора, встряхивают, поверхность выравнивают ножом. Кольцо помещают под иглу, приводя ее в соприкосновение с поверхностью теста в центре кольца, и закрепляют стержень стопорным устройством. Каждые 30 – 40 с иглу отпускают так, чтобы она погружалась в новое место (после каждого погружения иглу протирают). Регистрируют два момента времени: первый, когда игла начинает не доходить до дна, и второй, когда игла опускается в тесто не более чем на 0,5 мм. Время (в мин) от начала затворения гипсового теста (момента всыпания гипса в воду) до момента, когда игла перестает доходить до пластины, пронизывая тесто в кольце, считают **началом схватывания**. Время от начала затворения гипсового теста до момента, когда игла перестает погружаться в тесто, считают **концом схватывания**.

Результаты измерений заносят в сводную табл. 1.

1.4. Определение содержания $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$ в гипсе

Ход определения. Содержание $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$ в строительном гипсе определяют, затворяя водой 2 г навески измельченного гипса, предварительно высушенного в течение двух часов при 60°C . Замес гипсового теста производят в предварительно взвешенной маленькой фарфоровой чашечке. Объем необходимой для затворения воды рассчитывают в соответствии с опытом 1.1. В присутствии воды полуводный гипс гидратируется до двуводного. Через полчаса после замеса теста затвердевший продукт в чашечке помещают в сушильный шкаф, высушивают в течение часа при 60°C , остужают, взвешивают вместе с чашечкой и рассчитывают массовую долю $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$ (ω) по формуле

$$\omega = \frac{M_1}{1,5 M_2} \cdot \frac{m_2 - m_1}{m} 100 \%, \quad (2)$$

где M_1 и M_2 – молярные массы $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$ и H_2O соответственно, г/моль;

1,5 – число моль H_2O , присоединяемое 1 моль $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$ при гидратации;

m , m_1 и m_2 – массы навески полуводного гипса, чашечки с исходной навеской и чашечки после высушивания затвердевшего в ней продукта соответственно, г.

1.5. Определение тонкости помола гипса

Ход определения. 50 г гипса просеивают сквозь сито с сеткой 02. Просеивание гипса считается законченным, если в течение одной минуты сквозь сито проходит не более 0,05 г гипса. Контрольное просеивание производят на бумагу при снятом с сита доньшке.

Тонкость помола (T) рассчитывается с точностью до 0,1% и вычисляется по формуле:

$$T = \frac{g}{G} 100 \%, \quad (3)$$

где g – остаток гипса на сите с сеткой 02, г,

G – масса просеиваемой пробы, г.

Результат измерения заносится в сводную таблицу 1.

Таблица 1

Сводная таблица испытаний гипса строительного

Номер бригады	В/Г	d, мм	Сроки схватывания, мин		T, %	$R_{\text{ср}}$, кгс/см ²	Условное обозначение вяжущего
			начало	конец			
I							
II							
III							
IV							

Результатом работы каждой бригады должно явиться определение марки испытываемого строительного гипса. Должен быть проведен анализ данных различных бригад (сводная таблица) с целью определения нормальной густоты гипсового теста и сделан вывод о влиянии В/Г отношения на прочностные и временные характеристики.

1.6. Контрольные вопросы

1. К какому виду вяжущих относится строительный гипс?
2. Назовите температуру получения строительного гипса.
3. С помощью каких приборов определяют нормальную густоту гипсового теста и его сроки схватывания?
4. Что называют началом и концом схватывания гипсового теста?
5. Напишите уравнения химических реакций получения строительного гипса и его твердения.
6. В течение какого времени должны наступать начало и конец схватывания гипсового теста по ГОСТ 125-79?
7. Какова должна быть толщина помола строительного гипса по ГОСТ 125-79?
8. Назовите определенные ГОСТ 125-79 пределы прочности на сжатие образцов – балочек из гипса в соответствии с марками гипса.
9. Предскажите влияние избытка и недостатка воды затворения на прочностные характеристики гипсового камня и время схватывания гипсового теста.

1.7. Задачи

1. Вычислите массу полуводного гипса $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$, полученного после термической обработки 10 т гипсового камня $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$.
(Отв. 8,43 т)
2. Вычислите массу полуводного гипса $\text{CaSO}_4 \cdot 0,5\text{H}_2\text{O}$, полученного после термической обработки 10 т минерала гипс, содержащего 10% примесей.
(Отв. 7,59 т)
3. Вычислите массу всей связанной воды при полной гидратации 1 т полуводного гипса.
(Отв. 248,3 кг)
1. Вычислите (в процентах) долю связанной воды в строительном гипсе.
(Отв. 6,2 %)
4. Вычислите тепловой эффект реакции гидратации 1 кг β модификации полуводного гипса.
(Отв. $-133,2$ кДж)
5. При испытании строительного гипса установлено: толщина помола – 10 %; средний предел прочности при сжатии – $52,48 \text{ кгс/см}^2$; время начала схватывания – 7 мин, конца схватывания – 14 мин. Напишите в соответствии с ГОСТ 125-79 условное обозначение этого гипса.
(Отв. Г-5 Б II)

ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА № 2

ВЛИЯНИЕ УСКОРИТЕЛЕЙ НА СХВАТЫВАНИЕ И ТВЕРДЕНИЕ ГИПСА СТРОИТЕЛЬНОГО

Цель: при оптимальном водогипсовом отношении (В/Г), установленном в лабораторной работе № 1, экспериментально исследовать влияние природы и концентрации добавленного ускорителя на сроки схватывания и прочность полученных образцов.

Каждая бригада проводит опыты 1.1, 1.2 и 1.3, описанные в руководстве к лабораторной работе № 1, при использовании заданных для этой бригады в сводной табл. 2 соединения – ускорителя и его массы.

Напоминание: ускоритель вводится в виде растворенного в воде затворения вещества или суспензии мелкодисперсного труднорастворимого вещества.

Таблица 2

Сводная таблица испытаний гипса строительного

Но- мер бри- гады	Тип добавки	Масса добавки в % от массы гипса	В/Г	d, мм	Сроки схватывания, мин и с		$R_{ср}$, кгс/см ²	Услов- ное обозна- чение вяжущего
					начало	конец		
I	NaCl	0,25						
II	NaCl	0,5						
III	NaCl	3						
IV	Al ₂ (SO ₄) ₃	0,5						
V	Al ₂ (SO ₄) ₃	1,5						
VI	CaSO ₄ ·2H ₂ O	0,5						
VII	CaSO ₄ ·2H ₂ O	1						
VIII	CaSO ₄ ·2H ₂ O	2						

Результатом работы каждой бригады должно явиться определение марки испытываемого строительного гипса. Должен быть проведен анализ данных различных бригад (сводная табл. 2) и сделаны выводы о влиянии природы и массы добавленных ускорителей схватывания на свойства строительного гипса.

ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА № 3

ВЛИЯНИЕ ЗАМЕДЛИТЕЛЕЙ НА СХВАТЫВАНИЕ И ТВЕРДЕНИЕ ГИПСА СТРОИТЕЛЬНОГО

Цель: при оптимальном водогипсовом отношении (В/Г), установленном в лабораторной работе № 1, экспериментально исследовать влияние

природы и концентрации добавленного замедлителя на сроки схватывания и прочность полученных образцов.

Каждая бригада проводит опыты 1.1, 1.2 и 1.3, описанные в руководстве к лабораторной работе № 1, при использовании заданных для этой бригады в сводной табл. 3 соединения – замедлителя и его массы.

Напоминание: замедлитель вводится в виде растворенного в воде затворения вещества.

Таблица 3

Сводная таблица испытаний гипса строительного

Но- мер бри- гады	Тип добав- ки	Масса добавки в % от массы гипса	В/Г	d, мм	Сроки схватывания, мин и с		R _{ср} , кгс/см ²	Условное обозна- чение вяжущего
					начало	конец		
I	Бура*	0,1						
II	Бура*	0,25						
III	Бура*	0,4						
IV	Бура*	0,5						
V	Na ₃ PO ₄	0,1						
VI	Na ₃ PO ₄	0,25						
VII	Na ₃ PO ₄	0,4						
VIII	Na ₃ PO ₄	0,5						

*Бура – Na₂B₄O₇·10H₂O

Результатом работы каждой бригады должно явиться определение марки испытываемого строительного гипса. Должен быть проведен анализ данных различных бригад (сводная табл. 3) и сделаны выводы о влиянии природы и массы добавленных замедлителей схватывания на свойства строительного гипса.

ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА № 4

ВЛИЯНИЕ ПЛАСТИФИКАТОРА НА ВОДОПОТРЕБНОСТЬ ГИПСА СТРОИТЕЛЬНОГО, ЕГО СХВАТЫВАНИЕ И ТВЕРДЕНИЕ

Цель: при уменьшении водогипсового отношения (В/Г), начиная с оптимального, установленного в лабораторной работе № 1, экспериментально исследовать влияние добавленного пластификатора (сульфитно-дрожжевой бражки - СДБ) на сроки схватывания и прочность полученных образцов. СДБ – отход дрожжевой промышленности, получаемый при производстве сульфитно-спиртовой барды.

Каждая бригада проводит опыты 1.1, 1.2 и 1.3, описанные в руководстве к лабораторной работе № 1, при использовании заданного для этой бригады в сводной табл. 4 В/Г отношения.

Напоминание: пластификатор вводится в виде растворенного в воде затворения вещества.

Таблица 4

Сводная таблица испытаний гипса строительного

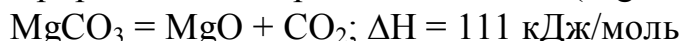
Но- мер бри- гады	Тип добав- ки	Масса добавки в % от массы гипса	В/Г	d, мм	Сроки схватывания, мин и с		R _{ср} , кгс/см ²	Условное обозна- чение вяжущего
					начало	конец		
I	СДБ	0,15						
II	СДБ	0,15						
III	СДБ	0,15						
IV	СДБ	0,15						
V	СДБ	0,15						
VI	СДБ	0,15						
VII	СДБ	0,15						
VIII	СДБ	0,15						

Результатом работы каждой бригады должно явиться определение марки испытываемого строительного гипса. Должен быть проведен анализ данных различных бригад (сводная табл. 4) и сделаны выводы о влиянии пластификатора на величину оптимального В/Г отношения и свойства строительного гипса.

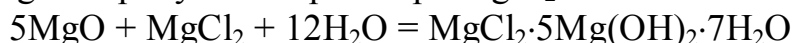
ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА № 5

ИСПЫТАНИЕ КАУСТИЧЕСКОГО МАГНЕЗИТА

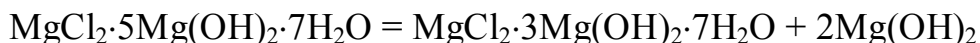
Каустическим магнезитом (MgO) называется воздушное минеральное вяжущее вещество, получаемое путем обжига при температуре 400 – 600⁰С природного минерала – магнезита (MgCO₃):



Особенностью этого вида вяжущих веществ является то, что они затворяются не водой, а водными растворами некоторых солей, в частности, растворами хлорида или сульфата магния. Суммарную реакцию гидратации MgO в присутствии раствора MgCl₂ можно описать уравнением



Полученный на первом этапе гидроксхлорид магния с течением времени распадается:



Образующееся соединение MgCl₂·3Mg(OH)₂·7H₂O кристаллизуется в виде игл или волокон и придает материалу повышенную прочность на изгиб и растяжение. Чем выше концентрация растворов затворителей, тем медленнее схватывание и твердение, но выше прочность. Чаще всего применяют водные растворы хлорида магния с плотностью ρ = 1,20÷1,25 г/мл.

Каустический магнезит – быстротвердеющее вяжущее вещество: начало схватывания – не ранее 20 мин, конец – не позднее 6 ч после затворения. Каустический магнезит имеет марки 400, 500, 600 и в возрасте 28 суток воздушного твердения обладает прочностью на растяжение $3,5 \div 4,5$ МПа.

Магнезиальные вяжущие обладают высокой адгезией к минеральным и органическим наполнителям, причем из-за низких значений pH такого цемента органические компоненты в нем не гниют. Композиции каустического магнезита, в которых наполнителем являются древесные опилки, получили название ксилолит.

Для приготовления в лаборатории изделия на основе каустического магнезита требуется рассчитать, сколько миллилитров 35 %-ного раствора $MgCl_2$ ($\rho = 1,328$ г/мл) потребуется для затворения 12,5 г каустического магнезита при условии, что в приготовленной смеси должно быть достигнуто соотношение (в %): $MgO : MgCl_2 = 68 : 32$

5.1. Приготовление магнезиального цементного раствора

Отвесить 12,5 г каустического магнезита, размолоть их в ступке, количественно перенести в фарфоровую чашку и смешать с рассчитанным ранее количеством миллилитров раствора $MgCl_2$. Перемешивать реактивы до тех пор, пока не получится однородная сметанообразная масса. Большую часть полученной массы, штыкуя, выложить в форму, предварительно тщательно смазанную машинным маслом, выравнять поверхность заливной формы и оставить до затвердевания. Через сутки образец должен быть извлечен из формы, и дальнейшее затвердевание должно происходить на воздухе.

После затвердевания (через 7 дней) исследовать прочность полученного образца на сжатие. Воспользоваться описанием этой процедуры в лабораторной работе № 1 (опыт 1.2).

5.2. Получение ксилолита

Взвесить 2 г увлажненных опилок и 1 г красителя (оксид хрома (III) (Cr_2O_3), свинцовый сурик (Pb_3O_4) и т.д.). *Взвешивание произвести до приготовления магнезиального цементного раствора.*

В оставшуюся от первого опыта часть цементного раствора при тщательном перемешивании постепенно ввести краситель, а затем и опилки. Перемешиванием добиться получения однородной массы. В смазанную машинным маслом форму, штыкуя, выложить полученную массу, выравнять поверхность заливной формы и оставить до затвердевания. Через сутки образец должен быть извлечен из формы, и дальнейшее затвердевание должно происходить на воздухе.

После затвердевания (через 7 дней) изучить прочность полученного образца на сжатие.

Результатом работы должно явиться сопоставление прочностных характеристик полученных образцов между собой и с гипсовым камнем (лабораторная работа № 1).

5.3. Контрольные вопросы

1. К какому виду вяжущих относится каустический магнезит?
2. Назовите температуру получения каустического магнезита.
3. Напишите химические реакции получения каустического магнезита и его твердения.
4. Что называется ксилолитом?
5. В течение какого времени должны наступать начало и конец схватывания магнезиального цементного раствора?

5.4. Задачи

1. Вычислите массу каустического магнезита, полученного после термической обработки 10 т минерала магнезита, содержащего 10 % примесей.

(Отв. 4,29 т)

2. Вычислите количество тепла, необходимое для термического разложения 10 т магнезита.

(Отв. $13,2 \cdot 10^6$ кДж)

3. Сколько миллилитров 35 %-ного раствора MgCl_2 плотностью $\rho = 1,328$ г/мл требуется для затворения 1 кг каустического магнезита при условии, что в приготовленной смеси должно быть достигнуто соотношение (в %): $\text{MgO} : \text{MgCl}_2 = 65 : 35$.

(Отв. 1158 мл)

ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА № 6

ИСПЫТАНИЕ ИЗВЕСТИ СТРОИТЕЛЬНОЙ ВОЗДУШНОЙ ПОРОШКООБРАЗНОЙ (ГОСТ 9179 – 77)

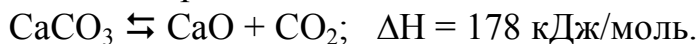
Строительной известью называется минеральное вяжущее вещество, полученное путем обжига (до удаления углекислого газа) кальциево – магниевых карбонатных горных пород: мела, известняка, доломитов, доломитизированных и мергелистых известняков и мергелистого мела.

В зависимости от условий твердения строительная известь разделяется на воздушную, обеспечивающую твердение строительных растворов и бетонов, сохранение ими прочности в воздушно-сухих условиях; и на гидравлическую, обеспечивающую твердение строительных растворов и бетонов, сохранение ими прочности как на воздухе, так и в воде.

Воздушная известь по виду содержащегося в ней основного компонента (оксида), разделяется на: кальциевую – содержание MgO не более 5 %; магнезиальную – содержание MgO $5 \div 20$ %; доломитовую – содержание MgO $20 \div 40$ %.

По внешнему виду известь подразделяется на комовую и порошкообразную. Порошкообразная известь подразделяется на молотую и гидратную (пушонку). Гидратная известь получается путем гидратации (гашения) кальциевой, магнезиальной или доломитовой извести водой.

Процесс производства извести заключается в подготовке (дроблении) и обжиге сырья. При обычном атмосферном давлении уже при температуре около 900°C происходит диссоциация карбоната кальция, содержащегося в известняке (или другой карбонатной породе), на оксид кальция и углекислый газ по реакции



Учитывая, что реакция является обратимой и при изменении условий обжига (понижение температуры или повышение парциального давления углекислого газа) может пойти в обратном направлении, обжиг сырья ведется при температуре $1000 - 1100^{\circ}\text{C}$ с удалением CO_2 . Строительная известь применяется для приготовления строительных растворов, бетонов и других искусственных каменных материалов, например, укрепления глинистых грунтов.

Для оценки качества порошкообразной (молотой) извести в соответствии с ГОСТ 22688-77 в лабораторных условиях определяют: содержание суммы активных $\text{CaO} + \text{MgO}$, отдельно содержание MgO , скорость гашения извести, тонкость помола.

Технические условия

Активные $\text{CaO} + \text{MgO}$ в пересчете на сухое вещество, не менее (%):

в кальциевой негашеной извести без добавок – 90 (I сорт), 80 (II сорт), 70 (III сорт),

в магнезиальной и доломитовой негашеной извести без добавок – 85 (I сорт), 75 (II сорт), 65 (III сорт).

Тонкость помола всех сортов извести – остаток на сетке 02 – не более 1,5 %, на сетке 008 – не более 15 %.

Время гашения для всех сортов воздушной негашеной извести составляет: быстрогасящейся извести – не более 8 мин, среднегасящейся извести – не более 25 мин, медленногасящейся извести – более 25 мин.

6.1. Определение суммарного содержания активных CaO и MgO в случае кальциевой извести

Ход определения. Пробу извести (1 г), просеянную сквозь сито с сеткой 008, помещают в коническую колбу емкостью 250 мл, наливают 150 мл дистиллированной воды, добавляют 3 – 5 стеклянных бус, которые ускоряют переход извести в раствор. Колбу закрывают часовым стеклом и нагревают в течение 5 – 7 мин, не доводя до кипения. У остывшей колбы смывают стенки и часовое стекло дистиллированной водой, добавляют 2 – 3 капли спиртового раствора фенолфталеина и титруют при постоянном взбалтывании раствором соляной кислоты, которая добавляется по каплям

до полного обесцвечивания содержимого. Титрование считают законченным, если по истечении 8 мин содержимое колбы останется бесцветным.

Содержание $\text{CaO} + \text{MgO}$ (X) в процентах по массе вычисляют по формуле

$$X = \frac{N V m_3}{G} 100 \%, \quad (4)$$

где N – молярная концентрация эквивалента (нормальность) соляной кислоты, моль экв/л;

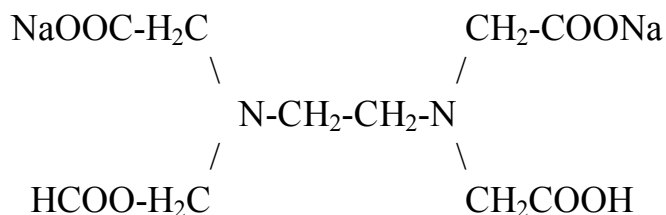
V – объем кислоты, пошедшей на титрование, л;

m_3 – молярная масса эквивалента CaO , г/моль экв;

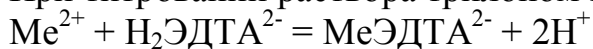
G – масса навески, г.

6.2. Определение содержания MgO и суммарного содержания активных CaO и MgO в случае магнезальной и доломитовой извести

Этот анализ проводится комплексометрическим методом с помощью трилона Б. Химическая формула трилона Б ($\text{H}_2\text{ЭДТА}^{2-}$) – динатриевой соли этилендиаминтетрауксусной кислоты



При титровании раствора трилоном Б протекает реакция



где Me^{2+} – ион Ca^{2+} или Mg^{2+} .

Так как ионы Ca^{2+} и Mg^{2+} образуют с трилоном Б малостойкие комплексы, то титрование их ведут в щелочной среде, применяя для этого аммиачно-буферную смесь гидроксида аммония с хлоридом аммония.

Ход определения. Пробу извести (0,5 г), просеянную сквозь сито с сеткой 008, помещают в термостойкий стакан или колбу емкостью 200–250 мл, смачивают 5–10 мл дистиллированной воды, добавляют 3–5 стеклянных бус, которые ускоряют переход извести в раствор, и прибавляют 30 мл 1 н. раствора соляной кислоты. Стакан или колбу закрывают часовым стеклом и нагревают в течение 5–7 минут, не доводя до кипения. У остывшей емкости смывают стенки и часовое стекло дистиллированной водой, переносят раствор в мерную колбу на 250 мл и доводят дистиллированной водой до метки.

Полученный раствор тщательно перемешивают и после отстаивания отбирают пипеткой 25 мл, переносят в коническую колбу вместимостью 250 мл, добавляют 50 мл дистиллированной воды, 5 мл аммиачно-

буферного раствора, микрошпатель индикатора – хрома темно-синего и при сильном взбалтывании медленно титруют раствором трилона Б до изменения окраски из красно-малиновой в синевато-серую, которая свидетельствует, что все ионы Ca^{2+} и Mg^{2+} связаны трилоном Б. По окончании титрования записывают объем V_1 израсходованного трилона Б в мл.

Из этой же мерной колбы отбирают пипеткой 25 мл раствора в коническую колбу объемом 500 мл, добавляют 150 мл дистиллированной воды, 5–7 мл 20 %-ного раствора NaOH или KOH, 1–2 микрошпателя индикатора мурексид и сразу же после взбалтывания титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из розовой в фиолетовую. По окончании титрования записывают объем V_2 израсходованного трилона Б в мл. В этом опыте добавление щелочи связывает ионы Mg^{2+} в нерастворимый гидроксид магния и, поэтому, объем трилона Б V_2 расходуется только на титрование ионов Ca^{2+} .

Массовую долю оксида кальция вычисляют по формуле

$$\omega_{\text{CaO}} = \frac{10 N V_2 m_3}{G} 100 \%, \quad (5)$$

где m_3 – молярная масса эквивалента CaO, г/моль экв;

N – молярная концентрация эквивалента (нормальность) трилона Б, моль экв/л;

V_2 – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование CaO, л;

10 – степень разбавления раствора пробы извести, возникающая при отборе аликвоты в 25 мл для титрования;

G – масса пробы извести, взятой для анализа.

Массовую долю оксида магния вычисляют по формуле

$$\omega_{\text{MgO}} = \frac{10 N (V_1 - V_2) m_3}{G} 100 \%, \quad (6)$$

где m_3 – молярная масса эквивалента MgO, г/моль экв;

N – молярная концентрация эквивалента (нормальность) трилона Б, моль экв/л;

V_1 – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование суммы CaO + MgO, л;

V_2 – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование CaO, л;

10 – степень разбавления раствора пробы извести, возникающая при отборе аликвоты в 25 мл для титрования;

G – масса пробы извести, взятой для анализа.

Содержание CaO + MgO (X) в процентах по массе вычисляют по формуле

$$X = \omega_{\text{CaO}} + \omega_{\text{MgO}}. \quad (7)$$

6.3. Определение времени гашения извести

Ход определения. Навеску извести (P , г) помещают в стакан термостата (рис.3). P рассчитывают по формуле

$$P = \frac{1000}{X}, \quad (8)$$

где X – содержание активных $\text{CaO} + \text{MgO}$, %.

В термостат вливают 25 мл дистиллированной воды комнатной температуры и закрывают его крышкой, в которой плотно установлен термометр. Записывают время добавления воды в известь. Ртутный шарик термометра должен быть погружен в реагирующую смесь, которую периодически взбалтывают. Температуру реагирующей смеси регистрируют каждые 60 с. Наблюдение ведут до начала снижения температуры от максимальной. За **время гашения** принимают промежуток времени с момента добавления воды в известь до начала снижения температуры.

6.4. Определение степени дисперсности порошкообразной извести

Ход определения. Пробу извести массой 25 г просеивают сквозь сито с сетками 02 и 008. Просеивание считается законченным, если при дополнительном просеивании в течение 1 мин сквозь указанные сетки проходит не более 0,1 г навески. Тонкость помола извести определяют как остаток на сетке 02 (T_{02}) и остаток на сетке 008 (T_{008}) в процентах от первоначальной массы просеиваемой пробы по формулам

$$T_{02} = \frac{G_{02}}{G} 100 \% \quad \text{и} \quad T_{008} = \frac{G_{008}}{G} 100 \%, \quad (9)$$

где G_{02} – масса остатка на сетке 02, г;

G_{008} – масса остатка на сетке 008, г;

G – масса пробы, взятой для просеивания, г.

Результатом работы должно явиться определение сорта извести.

6.5. Контрольные вопросы

1. В чем различие между гидравлическими и воздушными вяжущими веществами?
2. При каких температурах получают строительную известь?
3. Какие виды строительной извести Вы знаете?
4. Напишите формулу расчета содержания активных $\text{CaO} + \text{MgO}$ для негашеной извести.
5. Что называют скоростью гашения извести?
6. Какие химические формулы соответствуют негашеной и гашеной извести?
7. Напишите термохимическое уравнение гашения извести.
8. Напишите термохимическое уравнение получения строительной воздушной извести.

9. Что называют тонкостью помола извести?

10. Укажите время гашения для быстро-, средне- и медленногасящейся извести.

11. Какое содержание MgO допустимо для кальциевой, магнезиальной и доломитовой извести?

12. Каково должно быть содержание активных $CaO + MgO$ (%) в кальциевой извести по сортам?

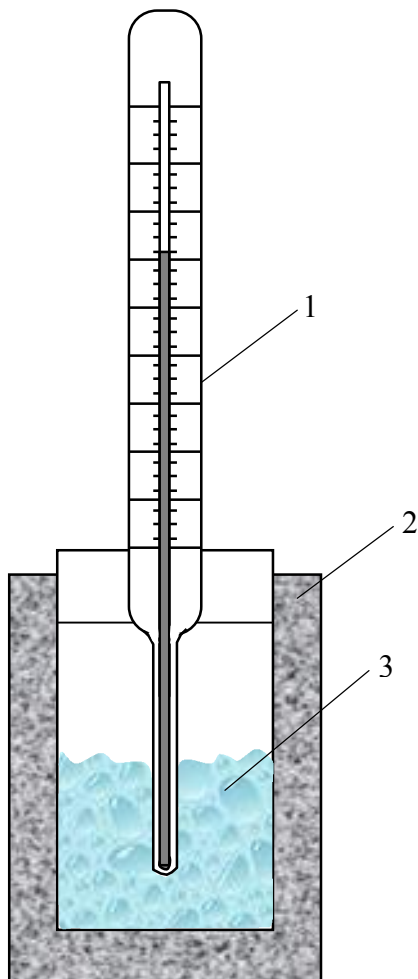


Рис. 3. Прибор для определения времени гашения извести:
1 – термометр; 2 – термостат;
3 – известь с водой

6.6. Задачи

1. Рассчитайте массу негашеной извести, получаемой при обжиге 10 т чистого известняка с влажностью 10 %.

(Отв. 5,04 т)

2. Вычислите массу чистого известняка с влажностью 5%, который потребуется для получения 10 т негашеной извести.

(Отв. 18,75 т)

3. Вычислите массу негашеной извести, которая получится при обжиге 10 т известняка, имеющего влажность 2% и содержащего 10% песчаных примесей.

(Отв. 4,928 т)

4. Вычислите массу гидратной извести, получающейся при гашении 5 т негашеной извести с активностью 80% (содержание СаО).

(Отв. 5,29 т)

5. Вычислите количество выделившегося тепла при гашении 1 кг негашеной извести с активностью 90% (содержание СаО).

(Отв. -1044,6 кДж)

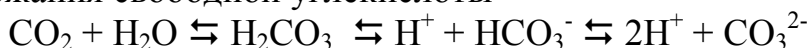
ЛАБОРАТОРНАЯ РАБОТА № 7

ОПРЕДЕЛЕНИЕ АГРЕССИВНОСТИ ВОДЫ ПО ОТНОШЕНИЮ К БЕТОНУ, ЕЕ ЖЕСТКОСТИ И КИСЛОТНОСТИ

7.1. Определение кислотности воды

Кислотностью воды называется содержание в воде веществ, вступающих в реакцию с сильными основаниями (щелочами).

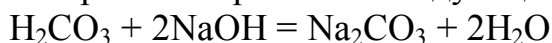
В природных водах кислотность в большинстве случаев зависит от содержания свободной углекислоты



и присутствия гуминовых и других слабых органических кислот, растворенных в воде. РН такой воды обычно не бывает ниже 4,5.

Промышленные сточные воды могут содержать сильные кислоты или соли сильных кислот и слабых оснований, подвергающиеся гидролизу, в результате которого кислотность увеличивается. РН воды в этих случаях обычно снижается значительно ниже 4,5.

Кислотность воды определяют титрованием раствором сильного основания. При этом протекает следующая реакция



Количество щелочи, при израсходовании которого рН раствора достигает значения 4,5, соответствует **свободной кислотности** воды (m), а при израсходовании которого рН раствора достигает значения 8,3 – соответствует **общей кислотности** воды (Р). Кислотность воды равна нулю, если ее рН больше 8,3 (малиновая окраска фенолфталеина).

Ход определения. Сначала проводят качественное определение свободной кислоты по индикатору метиловому оранжевому, который в кислой среде имеет розовое окрашивание. Если обнаруживается наличие свободной кислоты (розовая окраска раствора), то проводят количественное определение свободной (m) и общей (Р) кислотности.

Определение m. К 100 мл исследуемой воды, отмеренной пипеткой в коническую титровальную колбу, добавляют 2 капли метилового оранжевого и титруют раствором NaOH до появления желтой окраски.

Определение Р. К 100 мл исследуемой воды прибавляют 2 – 3 капли раствора фенолфталеина и титруют раствором NaOH до появления розовой окраски.

Свободную (m) и общую (P) кислотности в (ммоль экв/л) рассчитывают по формулам:

$$m = \frac{1000V_1 N}{V} \quad \text{и} \quad P = \frac{1000V_2 N}{V}, \quad (10)$$

где V_1 и V_2 – объемы раствора NaOH, израсходованного на титрование с индикаторами метиловым оранжевым и фенолфталеином соответственно, мл;

V – объем исследуемой воды, взятой для титрования, мл;

N – нормальность (молярная концентрация эквивалента) раствора NaOH, моль экв/л.

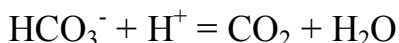
7.2. Определение щелочности воды и количества связанной в воде углекислоты

Определение щелочности основано на реакции образования нейтральных солей при титровании воды соляной кислотой. Общая щелочность воды обусловлена присутствием ионов OH^- , CO_3^{2-} и HCO_3^- .

Ионы OH^- и CO_3^{2-} титруются соляной кислотой в присутствии индикатора фенолфталеин (при pH 8,3) и обуславливают **щелочность воды по фенолфталеину** ($\text{Щ}_\text{ф}$). При этом протекают следующие реакции



Ионы HCO_3^- титруются соляной кислотой в присутствии индикатора метиловый оранжевый. Протекающую при этом реакцию можно выразить уравнением:



Определяемую таким образом величину называют **общей щелочностью** ($\text{Щ}_\text{об}$).

Ход определения. К 100 мл исследуемой воды добавляют 2–3 капли фенолфталеина. Если появляется малиновая окраска, воду титруют раствором HCl до обесцвечивания. Затем в ту же пробу добавляют 3 капли раствора метилового оранжевого и продолжают титрование раствором HCl до перехода окраски из желтой в розовую. Записывают объем кислоты, израсходованной на титрование с фенолфталеином и общий объем раствора HCl, израсходованный на все титрование.

Общую щелочность воды и ее щелочность по фенолфталеину (в ммоль экв/л) вычисляют по формулам:

$$\text{Щ}_\text{об} = \frac{1000V_2 N}{V} \quad \text{и} \quad \text{Щ}_\text{ф} = \frac{1000V_1 N}{V} \quad (11)$$

где V_2 и V_1 – объемы HCl, израсходованные на все титрование и титрование с фенолфталеином соответственно, мл;

V – объем исследуемой воды, взятой для титрования, мл;

N – нормальность (молярная концентрация эквивалента) раствора HCl, моль экв/л.

Содержание **связанной углекислоты** в пересчете на CO_2 (мг/л) рассчитывают по формуле:

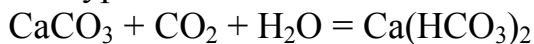
$$\text{CO}_2_{\text{связ}} = \text{Щ}_{\text{об}} \cdot 22, \quad (12)$$

где 22 – масса в мг одного ммоль эквивалента CO_2 .

7.3. Определение стабильности воды по отношению к бетону

Наличие агрессивной углекислоты в воде является основной причиной агрессивности воды по отношению к бетону. Агрессивная углекислота, реагируя с карбонатом кальция CaCO_3 и гидроксидом кальция $\text{Ca}(\text{OH})_2$ бетона, превращает их в растворимые гидрокарбонаты, чем способствует быстрому разрушению бетонных сооружений.

Протекающие при разрушении бетона реакции можно выразить следующими уравнениями:



Ход определения. В две колбы наливают по 150 мл исследуемой воды, всыпают в каждую из них по 6 г порошкообразного CaCO_3 , закрывают плотно резиновыми пробками и ставят в аппарат для перемешивания на 1,5 часа. Затем растворы отфильтровывают с помощью водоструйного насоса или бумажного фильтра, берут аликвоты по 100 мл в титровальные колбы и титруют раствором HCl с целью определения $\text{CO}_2_{\text{связ}}$ (как описано в опыте 2). Среднее значение по двум титрованиям обозначают $\text{CO}_2_{\text{связ кон.}}$ (т.е. после контакта с CaCO_3) и заносят в таблицу результатов.

Показатель стабильности воды (С) выражают в форме дроби, числителем которой является содержание связанной углекислоты в исследуемой воде в исходном ее состоянии (результат опыта 4.2.), а знаменателем – содержание связанной углекислоты в воде после предельного насыщения ее карбонатом кальция:

$$C = \frac{\text{CO}_2_{\text{связ. исх.}}}{\text{CO}_2_{\text{связ. кон.}}} \quad (13)$$

Если $C = 1$, то содержание связанной углекислоты в воде при встряхивании с CaCO_3 не изменилось. Следовательно, состав такой воды не изменится и при соприкосновении с бетоном, т.е. вода при $C = 1$ стабильна.

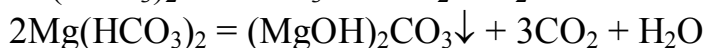
Если $C < 1$, то содержание связанной углекислоты после контакта воды с CaCO_3 увеличилось за счет его растворения. Следовательно, исследуемая вода содержит агрессивную углекислоту и будет вызывать коррозию бетона.

7.4. Определение жесткости воды

Жесткость воды обусловлена присутствием в ней растворенных кальциевых и магниевых солей различных кислот (угольной, соляной, азотной и т.д.).

Жесткость воды бывает карбонатная (временная) и некарбонатная.

Карбонатная жесткость (J_k) обусловлена присутствием в воде гидрокарбонатов кальция и магния и называется временной, потому что ее можно почти полностью устранить кипячением. Гидрокарбонаты при этом подвергаются разложению:



Некарбонатная (постоянная) жесткость (J_n) обусловлена присутствием кальциевых и магниевых солей соляной, азотной и т.д. кислот, которые при кипячении остаются в растворе.

Жесткость воды выражают как сумму миллимоль эквивалентов солей кальция плюс магния, содержащихся в литре раствора.

Карбонатная жесткость фактически нами уже определена в опыте 4.2 и равняется

$$J_k = \text{Щ}_{\text{об}} - \text{Щ}_{\text{ф}}. \quad (14)$$

Общую жесткость ($J_{\text{об}}$) воды определяют комплексонометрическим методом с помощью трилона Б, связывая ионы кальция и магния в комплексные соединения (см. раздел 6.2).

Ход определения. К 100 мл исследуемой воды, помещенным в титровальную колбочку, приливают 5 мл аммиачно-буферного раствора и шпатель порошка индикатора – хрома темно-синего, который с ионами Ca^{2+} и Mg^{2+} образует комплексы красно – малинового цвета. Этот раствор медленно титруют раствором трилона Б до изменения окраски в синевато – серую, свидетельствующую, что все ионы Ca^{2+} и Mg^{2+} связаны трилоном Б.

Общую жесткость воды (в ммоль экв/л) рассчитывают по формуле:

$$J_{\text{об}} = \frac{1000V_1 N}{V}, \quad (15)$$

где V_1 – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование исследуемой воды, мл;

N – молярная концентрация эквивалента (нормальность) раствора трилона Б, моль экв/л;

V – объем исследуемой воды, мл.

Некарбонатная жесткость воды рассчитывается как разность между общей и карбонатной жесткостью:

$$J_n = J_{\text{об}} - J_k. \quad (16)$$

Результаты проведенных опытов сводят в табл. 5.

Таблица 5

Сводная таблица испытаний воды

№ пробы	m	P	Щ _ф	Щ _{об}	CO ₂ связ. Исх.	CO ₂ связ. Кон.	C	J _к	J _{об}	J _н

Результатом работы должны быть выводы о жесткости и стабильности испытуемой воды, ее агрессивности по отношению к бетону. В таблице должны быть проставлены единицы измерения всех величин.

7.5. Контрольные вопросы

1. Как протекает процесс разрушения бетона и известковых пород водой, содержащей агрессивную уголекислоту? Какие реакции при этом протекают?
2. Как определяют показатель стабильности воды по отношению к бетону?
3. Что называется кислотностью воды и чем она обеспечивается?
4. Как определяют кислотность воды? Какие реакции при этом протекают?
5. Что называется щелочностью воды и чем она обеспечивается?
6. Как определяют щелочность воды? Какие реакции при этом протекают?
7. Чем обеспечивается жесткость воды, и на какие типы ее принято подразделять? В каких единицах она измеряется?
8. Почему карбонатную жесткость называют временной? Предложите наиболее простой способ ее устранения, записав соответствующие химические реакции.
9. Какое химическое соединение называется трилоном Б? Напишите его химическую формулу.
10. Как определяют общую жесткость, и какая химическая реакция при этом протекает?

7.6. Задачи

1. Вычислите жесткость воды, если на титрование пробы объемом 100 мл было израсходовано 12,2 мл 0,05 н. раствора трилона Б. Составьте уравнение реакции, лежащей в основе титрования.

(Отв. 6,1 ммоль экв/л)

2. На титрование 0,1 л воды израсходовано 6,75 мл 0,095 н. раствора HCl. Какова общая щелочность воды? Какой тип жесткости воды при этом определен?

(Отв. 6,4 ммоль экв/л)

3. Чему равна общая жесткость воды, содержащей 0,003 моль $MgSO_4$ и 0,001 моль $Ca(HCO_3)_2$ в 1 л? Какую жесткость обуславливает каждая из присутствующих солей?

(Отв. 8 ммоль экв/л)

4. При определении жесткости воды на титрование 0,1 л воды израсходовано 15,2 мл 0,01 н. раствора HCl. Чему равна жесткость воды? Как можно умягчить такую воду?

(Отв. 1,5 ммоль экв/л)

5. Какова временная жесткость воды, если при кипячении 15 л ее образовалось 10 г CaCO_3 ? Приведите соответствующее уравнение реакции.

(Отв. 13,3 ммоль экв/л)

6. Какова жесткость воды, содержащей 0,001 моль/л MgSO_4 ? Вода «мягкая» и «жесткая», что это значит?

(Отв. 2 ммоль экв/л)

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЙ СПИСОК

1. Комар А.Г. Строительные материалы и изделия. М.: Высшая школа, 1983. 487 с.
2. Щербаков А.С. Основы строительного дела. М.: Высшая школа, 1984. 336 с.
3. Семириков И.С. Физическая химия строительных материалов: Учеб. пособие. Екатеринбург: УГТУ-УПИ, 2002. 245 с.
4. Горшков В.С. Методы физико-химического анализа вяжущих веществ. М.: Строительство, 1981. 334 с.
5. Лучкин А.И., Сафронов П.В. Лабораторные работы по дорожно-строительным материалам. М.: Высшая школа, 1979. 112 с.
6. Буров Ю.С., Колокольников В.С. Лабораторный практикум по курсу «Минеральные вяжущие вещества». М.: Стройиздат, 1974. 255 с.
7. Мейке В.Е. Строительные материалы. Испытание воздушных вяжущих веществ. Руководство к лабораторным работам. Вып. 1. Свердловск: Изд. УПИ им. С.М.Кирова, 1979. 32 с.
8. Липунов И.Н. Охрана окружающей среды и рациональное природопользование: Метод. указ. к лабораторным занятиям. Ч. I и II. Екатеринбург: УГЛТА, 1997. 112 с.
9. ГОСТ 125-79 Вяжущие гипсовые. Технические условия. М.: Госстандарт, 1979. 6 с.
10. ГОСТ 9179-77 Известь строительная. Технические условия. М.: Госстандарт, 1989. 8 с.

ПРИЛОЖЕНИЕ

Пример оформления обложки отчета по лабораторной работе

Уральский государственный лесотехнический университет

Кафедра химии

ОТЧЕТ

по лабораторной работе № 1
ИСПЫТАНИЕ ГИПСА СТРОИТЕЛЬНОГО

Выполнил
студент группы ДС – 20

И.И. Иванов

подпись

Принял
профессор кафедры химии

Л.С. Молочников

подпись

Екатеринбург
2016